

招募 一线晚期鳞状非小细胞肺癌 患者

尊敬的患者及家属朋友：

我院正在开展“评价TQB2450注射液联合紫杉醇加卡铂后序贯TQB2450注射液联合盐酸安罗替尼胶囊对比替雷利珠单抗注射液联合紫杉醇加卡铂一线治疗晚期鳞状非小细胞肺癌的有效性和安全性的随机、双盲、平行对照、多中心III期临床试验”，其中试验组中盐酸安罗替尼胶囊为已上市药物，TQB2450注射液为 1.1 类治疗用生物制品。对照组替雷利珠单抗注射液也已上市。全国有多家医院共同参与。该研究由国家食品药品监督管理局批准，并已通过了我院伦理委员会审查。

入选标准：

1. 根据国际肺癌研究协会和美国癌症分类联合委员会第 8 版肺癌 TNM 分期，具有组织学证实的不能手术治疗且不能接受根治性同步放化疗的局部晚期（IIIB/IIIC 期）、转移性或复发性（IV期）鳞状NSCLC的患者。（注：混合肿瘤将按主要细胞类型进行分类；如果存在小细胞成分、神经内分泌癌成分，则受试者不符合入组条件）。
- 2) 18周岁≤年龄≤75周岁（以签署知情同意书日期计算）；男女不限；ECOG评分 0~1分；预计生存期≥3个月。
- 3) 根据RECIST 1.1标准具有至少1个可测量病灶。
- 4) 既往未接受过针对晚期、复发/转移阶段疾病进行系统抗肿瘤治疗的患者。
- 5) 需提随机前 12 个月内存档样本或新鲜获取的样本。

.....

如果您至少符合上述条件，并且愿意参加本次临床研究，请联系我院科负责医师_____ 进行详细了解，联系电话：_____ 最终以负责医师介绍为准。